TRANSLATION CERTIFICATION

We, **AD-EX WORLDWIDE**, an industrial translation service founded in 1957, domiciled at 525 Middlefield Road, Suite 150, Menlo Park, California 94025-3458, USA, do hereby certify that:

- we are internationally recognized professional translators from Japanese into English;
- we have been serving the public in that capacity since 1957;
- the attached 9-page English text, each of whose pages is identified by JP(A)60-242368, is a translation from Japanese to English entirely performed by us;
- said English translation from Japanese constitutes a complete and accurate description of the entire meaning of the printed portions of the original Japanese-language text identified as

Japanese Patent Application Public Disclosure No. 60-242368 (a 5-page document with pages numbered from 407 to 411)

of which a copy is appended to this English translation.

So declared with such exceptions as may be indicated in the translation.

Thus certified for and on behalf of AD-EX Worldwide by its Certifying Officer:

Robert L. Addis

⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

四公開特許公報(A)

昭60-242368

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和60年(1985)12月2日

G 01 N 33/50 12 N 15/00 C 12 Q

P-8305-2G 7115-4B

8213-4B ※審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

❷発明の名称

核酸塩基配列決定方法

田

创特 願 昭59-96454

23HL 願 昭59(1984)5月16日

⑫発 明 者 原

義 則

保

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

⑫発 明 者 帺 田

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

勿発 明者 神 原 秀 記 国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

砂発 明 者 永 啓

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内

の出 阿 株式会社日立製作所 四代 理 弁理士 高橋 明夫

東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地

外1名

最終頁に続く

発明の名称 核酸塩基配列決定方法 特許請求の範囲

- 1. デオキシリボ核酸 (DNA) 試料を4分割し、 それぞれに異なる励起被長を有するけい光色素 を結合し、その後、塩基特異的化学反応を行な い、単一の休勤路による電気休勤法で解析する ことを特徴とする核酸塩基配列決定方法
- 2. 前記けい光色素が異なる発光スペクトルを有 することを特徴とする特許請求の範囲第1項記 載の核酸塩基配列決定方法。
- 3. 前記けい光色素の結合処理を前記化学反応の 後に行なうことを特徴とする第1項又は第2項 記載の核酸塩基配列決定方法。
- 4. 解析を被体クロマトグラフィーで行なうこと を特徴とする第1項ないし第3項記載の核酸塩 基配列决定方法。

発明の詳細な説明

(発明の利用分野)

本発明はデオキシリポン核酸(DNA)塩基配

列決定方法に係り、特にその高精度化、高速化に 好適なDNAの検出および分離できる核酸塩基配 列決定方法に関する。

(発明の背景)

DNA断片混合物を電気抹動法により分離し、 分子量の大小順に整列させ、これを検出する際、 従来は、DNA分子の末端を休勤前に32 p ,85 g などの放射性同位体や、ビオチン系の蛍光色素で 標識したり、あるいは休勤分離後、銀(蛋白質・ 核酸・酵素)やエチジウム・プロミド、アクリジ ンオレンジ, プロフラビンなどの蛍光色素 (蛋白 賢・核酸・酵素別冊: 蛍光測定の原理と生体系へ の応用, pp206-231) で染色したりして DNA断片の採動分離者を検出したが、いずれも 塩基種識別可能な染色法ではなかつた。

それゆえ、従来のDNA塩基配列決定法 (Methods in Enzymelogy, 65, pp 4 4 9 - 5 8 0) では、DNA断片に4種以上の塩基特異的DNA 銀切斯反応ないしは塩基特異的相補銀合成停止反 応を行つた後でも、核酸断片の電気状動分離に際

特開昭60-242368(2)

し、反応種ごとに泳動路を別にする必要があつた。 第1図(a)に従来法によるA、C、G、T、 4種の塩基特異的反応の反応生成物を電気泳動分 離した時の模式図を示す。この場合、標識法固有 の検出法で泳動等を検出し、移動度の大小順にど の泳動路で検出されたかでDNA塩基配列を決定 する。本例では、TGCAACGATTCGGCATGACGである。 ところが、従来の電気泳動法による泳動分離像に は、泳動条件不適による第1回(b)に示すよう な歪の生ずる場合が多く、移動度の大小順の判定、 すなわち塩基配列決定に困難があつた。

(発明の目的)

本発明の目的は、多種の塩基特異的反応を施したDNA断片を混合し、これを単一体動路を使用した電気体動法、あるいは、被体クロマトグラフィー法を用いて種々の移動度を有すDNA断片に分離することによりDNA塩基配列決定の高精度化、簡便化、高速化を可能とする方法を提供することにある。

(発明の概要)

源を設ける.

(5) 前記(1)(2)の裸酸用蛍光色素として、発光スペクトルの異なるものを使用した場合には、発光スペクトルを分光するための分光装置、あるいはフィルターと受光装置を設ける。

〔発明の実施例〕

塩基特異的反応生成物を反応ごとに独立に分離することに起因するDNA断片状動帯の相対的位置関係の不確実性をなくすため、本発明では次の手段によつてDNA塩基配列決定の高精度化、簡便化、高速化を行おうとするものである。

- (1) 4種の塩基特異的DNA類切断反応、あるいは相補銀合成反応工程に先立つて4種の反応生成物を区別できるよう核酸試料を2から4種の性質の異つた蛍光色素で標識する(4種の物質を区別するためには、最低2種の独立な標識物が必要である)。
- (2) 又は、4種の塩基特異的DNA額切断反応、 あるいは、相補額合成反応の後に、4種の反応が 区別できるよう核酸試料を2から4種の性質の異 つた蛍光色素で領徴する。
- (3) 前記(1)(2)の塩基特異的反応生成物を、電気冰動法または高速被体クロマトグラフィー法で分子量分離する。
- (4) 前記(1)(2)の標體用蛍光色素として、励起 被長の異なる色素を用いた場合、対応する数の光

(b) に示したような、抹動分離像の歪が、たとえ生じても、抹動帝間の相対的位置関係は正しく保たれるので、高精度のDNA 塩基配列決定が行える。

図2(b)は、2種の蛍光色素を用いて作成さ れた塩基特異的反応毎のDNA断片の質量スペク トルを示す。本実施例によれば、DNA銀切斯反 広、あるいはDNA相補額合成反応により生成し たDNA断片のうち、A,C反応生成物は色素1 で、A。G反応生成物は色素2で、頻識されてい るので、4種の反応生成物を提合し、同一体動路 上で泳動分離した後標職法に対応する検出法で検 出すると、4種の検出結果が得られる。すなわち、 色素1と2により染色される休勤帯、(これを (+,+)と略記)の他に、(+,-),(-, +)。(-,-)となる泳動帯が存在する。本例 では、それぞれがA,C,G,Tに対応するので、 要量スペクトルを解釈できる。 また、本実施例で も、核動断片拠合物と閉一氷動路を使用し、同一 条件下で休勘しているので、第1図(b)に示す

特開明60-242368(3)

DNA塩基配列決定が行える。 以上、2実施例より、3種の蛍光色素を用いた

ような、冰動分離像の歪が生じても質量スペクト

ルの解釈に困難は生じない。そのため、高精度の

場合でも、4種の反応生成物の識別が可能である ことは自明である。

第3回は、2通りの蛍光標識方 ((1)励起波長 の違いを利用、(11) 蛍光スペクトルの違いを利用) と、2通りの質量スペクトル作成法 ((1)電気泳 動法。(川)被体クロマトグラフィー)との組合せ による4通りの装置を示す。第3図 (a) は、4 通の塩基特異的反応生成物を識別するために、そ れらを個別に励起波長の異なる蛍光色素で頻識し 12、混合し1、単一体動路2、で分離した後、 **泳動分離帯3を異なる波長(ズ。~ ス 4) で順次** - 励起し放出される蛍光を検出7する。励起信号と 発光との時間関係を解析すれば、蛍光を分光しな くてもいかなる塩基特異的反応の結果生じたDNA 断片であるのか容易に判定できるので、この方法 により、順次現われる旅動帯を開定して行き、

後関係、及び蛍光色素が有すべき性質については ふれなかつたので、以下、それらの関係について 述べる。まず、標識反応を塩基特異的反応に先立 つて行う場合には、本発明は常に適用可能である が、このとき蛍光色素は、DNA断片に共有結合 で結合し、塩基特異的反応に対し耐性でなければ ならない。エテノアデノシン等エテノ化塩差は、 この性質を有する。一方、裸觀反応を塩基特異的 反応後行う場合には、塩基特異的反応の種類によ つては、本発明が適用できない場合がある。すな わち、塩基特異的反応として相補銀合成反応

(Nethods in Enzymology, 65, pp. 560-580) を採用した場合には、反応後生成するDNA断片 は、いずれもが、DNA塩基配列決定に対し、有 **常義な情報を担つているので、これらを蛍光色素** により裸微し質量スペクトルを作成できる。この 場合、色素に求められる要件はDNAの特異的結 合のみで共有結合を形成させる必要はないので上 記要件より条件は緩い。しかし、塩基特異的DNA 類切斯反応(Nethods in Enzymology,<u>65</u>,pp.

DNA塩基配列を決定できる。 第3図(b) は、 DNA断片の質量スペクトル作成法として、電気 **体助法のかわりに被体クロマトグラフイーを利用** した場合の実施例である。効果は (a) に同じで ある。 第3図 (c) は、4種の塩基特異的反応生 成物を觀別するために、それらを個別に連続光あ るいは単一波長による励起に対し発光スペクトル の異なる 4 種の蛍光色素で頻散し13、混合して 1、単一旅動路2、で分離した後、特定波長で色 素を励起し、泳動分離存を分光8し、検出7する。 分光するかわりにフイルターを用いても良い。本 方式では、上記の2実施例に比べ励起光額部が単 純になる。第2図(d)は、DNA断片の質量ス ペクトル作成法として被体クロマトグラフィーを 利用した場合の実施例である。効果は(c)に問 じである。

以上述べた実施例では、いずれもDNA断片は、 電気状動分離前に、すでに蛍光色素により標識さ れているものとし、それ以前に終了しておく可き 標識反応工程と、塩基特異的反応工程の時間的前

499-560) を採用した場合には、生成する DNA断片中、DNA塩基配列決定に対し有意義 な情報を担つたものは全体の1/4以下で、これ のみを選択的に標識することは不可能なので本発 明は資用できない。

(発明の効果)

本発明によれば、DNA断片の分子量分離によ る質量スペクトルを作成する際、いくつか反応生 成物を、飼時に、同一条件下で分離できるので、 スペクトルの高精度解析が可能となる。その結果、 DNA塩基配列決定の自動化、高精度化が可能と

図面の簡単な説明

第1図および第2図は本発明の一実施例の有効 性を示す説明図、第3図は本発明の4通りの実施 例を示す説明図である。

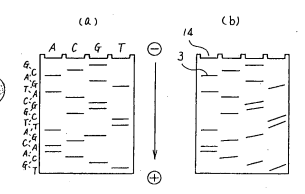
1 ··· 標臘格DNA斯片混合物、·2 ··· 電気旅動支持 体、3 … 休助分離帯、4 … 高圧直流電源、5 … 励 起光額、6…光導ケーブル、7…光検出器、8… 分光器、またはフイルター、9…送被ポンプ、

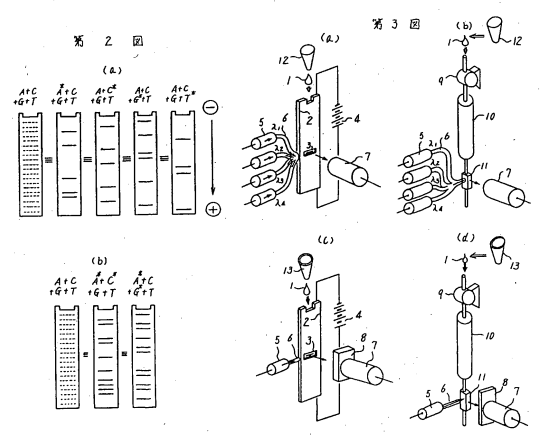
特開昭 60-242368 (4)

第 1 図

10…被体クロマトグラフイー用カラム、11… 検出用セル、12…励起波長の異なる蛍光色素による染色槽、13…発光スペクトルの異なる蛍光 波長を有する蛍光色素による染色槽、14…冰動

代理人 弁理士 高橋明夫





第1頁の続き

@Int Cl.4

識別記号

G 01 N 21/76 33/52

6637-2G 8305-2G

@発 明 者

国分寺市東恋ケ窪1丁目280番地 株式会社日立製作所中

央研究所内